This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(51) Interactionale Patenthiamillation 6 : C07D 493/04, C07C 47/21, C07D 319/06, 277/24, COTC 59/01

(11) Internationale Vert/Smilichungmunner: WO 98/08849

Veröffentlichungsdatum:

A1 (43) Interactionsis

5. März 1998 (05.03.98)

(21) Internationalus Aktennelchen:

PCT/DE97/00111

(22) Internationales Asmeldedatum: 15. Januar 1997 (15.01.97)

(30) Priorititalement

196 36 343.8 30. August 1996 (30.08.96) DE 28. Oktober 1996 (28.10.96) 28. Oktober 1996 (28.10.96) 196 45 361.5 DE DE

(71) Ammelder (Für alle Bestimmungsstation einzer US): NOVAR-TIS AKTIENGESELLSCHAFT [CH/CH]: Schwarzwaldalles 215, CH-4058 Basel (CH).

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anneider (nur für US): SCHINZER, Dieser
(DE/DE): Neuköllnstrasse 33. D-38108 Brausschweig [DE/DE]: Nescollastrases 33, D-33 (05 Stresschweig (DES, LIMEZERG, Asja [DE/DE]: Autorstame 1a, D-34 (05 Strissachweig (DE): BOHM, Oliver, M. [DE/DE]: Kreuzs-trases 109, D-33 118 Strasschweig (DE): BAUER, Armin [DE/DE]: Spieltmassurases 16, D-33 (10 Stresschweig (DE): CORDES, Martin (DE/DE): Alto-Wiegit-Ring 12, D-38106 Brantschweig (DE).

All AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, (81) Beath LY, MD, MO, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT. RO, RU, SD, SE, SQ, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UQ. US, UZ, YN, ARIPO Patent (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KQ, KZ, MD, RU, TJ, TM), europaisches Penne (AT, BE, CH, DE, DK, ES, Fl. FR. GB. GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT. SEI, OAP! PHESE (BF. BJ. CF. CO. CL CM. GA. GN. ML, MR. NE. SN. TD. 10r

Variations Named Indian

Mit internationalem Recherchenbericht.

(\$4) Tide: METHOD FOR PRODUCING EPOTHILONES, AND INTERMEDIATE PRODUCTS ORTAINED DURING THE PRODUC. TION PROCESS

(54) Bessichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON EPOTHILONEN UND ZWISCHENPRODUKTE INNERHALB DES VERFAHRENS

(57) Abstract

The invention pertains to a method for producing spothilones and also release to intermediate products obtained during the production process. Epothinous A and B are assured substances which can be produced by me and have similar microorganisms and have similar properties to are of interest to the pharmacounical chemistry. etter to those of teach and, ther

(57) Z-----

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung von Epothilonen Wiechungsschalte innerhalb des Verfahrens. Epothilon A und 8 sind und Zwieche Naturatoffe, die durch Mikroory nen herpestellt worden könnes und d Taxol-Haliche Eigenshaften be olizan und somit bescaderes Interesse in de Arzneiminelchemie beeitzen.

Verfahren zur Herstellung von Epothilonen und Zwischenprodukte innerhalb des Verfahrens

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung von Epothilonen und Zwischenprodukte innerhalb des Verfahrens.

Epothilone 1 (DE 41 38 042 C2) stellen eine neue Klasse Tubulin-stabilisierender Naturstoffe mit Taxol-artiger Wirkung dar. Besonders ihre cytotoxische Wirkung gegenüber Arzneimittel-resistenten Tumorzeilinien ist von enormer Bedeutung für eine potentielle Anwendung in der Krebstherapie [G. Höffe, N. Bedorf, H. Steinmetz, D. Schomburg, K. Gerth, H. Reichenbach Angew. Chem. 1996, 108, 1671; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1996, 35, 1567; D. Schinzer "Epothilones - New Promising Microtubule-stabilizing Natural Products with Taxol-like Biological Activity". Eur. Chem. Chron. 1996, 1, 7; D. M. Bollag, P. A. McQueney, J. Zhu, O. Hensens, L. Koupal, J. Liesch, M. Goetz, E. Lazarides, C. M. Woods, Cancer Res. 1995, 55, 2325].

Epothilone 1 (A: R = H, B: R = Me) wurden kürzlich aus Myxobakterien isoliert und sind über Fermentation zugängtlich. Bedingt durch die sehr interessanten biologischen Eigenschaften ist die Synthese der Epothilone von größter Bedeutung. Gegenstand der Erfindung ist die Totalsynthese von Epothilon A und B 1.

Schema 1. Retrosynthetische Analyse, [D. Schinzer, A. Limberg, O. M. Böhm, Chem. Eur. J. 1996, 2, 1477].

Epothilone 1 sind in konvergenter Reaktionsführung aus den drei Bausteinen 2, 3 und 4 zugänglich. Wie die Retrosynthese in Schema 1 zeigt, werden die Bausteine 2 und 3 in einer stereoselektiven Aldolreaktion verknüpft. Eine Veresterung mit Fragment 4 liefert das fast vollständig funktionalisierte Fragment 17, welches in einer Ringschlußmetathese zu Deoxy-epothilon A 19 cyclisiert wird. Eine abschließende Epoxydierung liefert schließlich 1. Der Schlüsselschritt in der Synthese ist die stereoselektive Aldolreaktion der Fragmente 2 und 3 (zugänglich aus der kommerziell erhältlichen Heptensäure). Unter kinetisch kontrollierten Reaktionsbedingungen in Gegenwart von LDA erhält man in 70% Ausbeute ausschließlich die gewünschte Verbindung 5 mit den vier korrekt plazierten Asymmetriezentren. Es kommt hier offensichtlich durch eine doppelte Stereodifferenzierung zu einer chiralen Übersteuerung der bevorzugten *Cram*-Selektivität des Aldehyds 3, da beide Reaktionspartner in optisch aktiver Form eingesetzt werden .

Die Erfindung betrifft also ein Verfahren zur Herstellung von Epitholon A oder 8 der allgemeinen Formel 1

worin R=Wasserstoff (A) oder eine Methylgruppe (B) bedeuten, wobei ein Thiazolalkyldien-alkohol-derivat der Formel 4

mit einer Carbonsäure der allgemeinen Formel 9a

worin B= Benzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

verestert wird, der erhaltene Ester mittels einer Olefinmetathese in Gegenwart eines Edelmetalikatalysators ringgeschlossen, gegebenenfalls die Hydroxylschutzgruppen

gespalten werden, die neu entstandene Doppelbindung epoxidiert wird und gegebenenfalls die Hydroxylschutzgruppen gespalten werden.

Als Silylschutzgruppen B eignen sich in der Regel alle unterschiedlichen Trialkyloder Diaryl-alkyl-silylschutzgruppen, insbesondere die tert.-Butyl-dimethyl-, Trimethylsilyl- und Diphenyl-tert.-butyl-silylgruppen.

Die Dervate 4a und 9a werden verestert, vorzugsweise durch Anwendung von DGCI/DMAP und der so erhaltene Ester mit den zwei endständigen Alkengruppen wird durch Olefinmetathese, vorzugsweise durch Anwendung von RuCl₂(=CHPh)(PCy₃)₂ (Grubbe-Katalysator) ringgeschlossen (J. Org. Chem. 1996, 61, 3942 - 3943; Tetrahedron 1996, 52, 7251 - 7264; J. Am. Chem. Soc., 1996, 117, 12364 - 12365; J. Am. Chem. Soc., 1996, 117, 2943 - 2944 und Tetrahedron Lett.; 1994, 35, 3191 - 3194, J. Am. Chem. Soc., 1996, 118, 6634 - 6640 und J. Am. Chem. Soc., 1996, 118, 118, 100 - 110.

Die Epoxidierung der neu entstandenen Doppelbindung erfolgt vorzugsweise mittels Persäure, z. B. Perchlorsäuresäure, oder Peroxid, z. B. Cumolhydroperoxid oder Dimethyldioxiran.

Weiter beinhaltet die Erfindung Desoxy-epothilone gemäß allgemeiner Formel 19a

worin B= Wasserstoff, Benzyl-, p-Methoxybenzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl bedeuten, (2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-on) 2, 2-Methyl-6-heptenal 3

und 2,6-Dimethyl-6-heptenal 3s,

und Verbindungen der allgemeinen Formel 9a

worin B= Benzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl, bedeuten.

und die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann, und Verbindungen der allgemeinen Formel 4a

worin

B=Wasserstoff, Benzyl-, p-Methoxybenzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutet und (4S,6S)-2-(2,2-dimethyl-[1,3] dioxan-4-yl)-5-hydroxy-

sowie Stereoisomere der beanspruchten Verbindungen.

Schema 2. a) LDA, THF. - 78 °C. 70%; b) Pyridinium-p-tolucisuifonat (PPTS).

MeOH, RT, 36 h, 88%; c) 12 Āq. &uMe2SiOTf (Tf = Trifluomethansuifonat), 6 Āq.

2.8-Lutidin, CH2Cl2, - 78 °C. 96%; d) 0.2 Āq. CSA (Camphersuifonsaure), MeOH,

CH2Cl2, 0 °C, 5 h, 82%; e) 11 Āq. Pyridiniumdichromat (PDC), DMF, RT, 36 h, 79%.

Die Spaltung des Acetonids 5 zum Triol 6 gelingt glatt in Gegenwart von Pyridiniump-toluoisulfonat (PPTS). Eine sich anschließende Trisilylierung mit TBSOTf und
Lutidin als Hilfsbase liefert die gewünschte Verbindung 7. Um die Oxidation zur
Säure 9 zu ermöglichen, muß selektiv die primäre Silylgruppe abgespalten werden.
Dies gelingt glatt in Gegenwart von Camphersulfonsäure (CSA) und generiert
Verbindung 8. Eine abschließende Oxidation mit Pyridiniumdichromat (PDC)
produziert Fragment 9, welches die C1-C12-Untereinheit von 1 darstellt.

WO 98/8849 PCT/DE97/00111

Schema 3. a) TBSCI, Imidazol, DMF, RT, 10 h, 98%; b) O3, PPh3, CH₂Cl₂, - 78 °C, 70%; c) 1.5 Åq. Diethyl (2-methylthiazol-4-yl)methanphosphonat, nBuLi, THF, - 78 °C -> RT, 75%; d) HF, MeCN, einige Glassplitter, 0 °C, 87%; e) Dess-Martin-Periodinan, CH₂Cl₂, RT, 1 h, 78%; f) 1.85 Åq. PPh3MeBr/NaNH₂, THF, RT, 20 min., 83%; g) 2.5 Åq. Tetrabutylammoniumfluord (TBAF), Molsieb 4 Å, THF, - 78 °C -> RT, 99%.

Der über eine Sharpless Resolution zugängliche (S)-Alkohol 10 [D. Schinzer, A. Limberg, O. M. Böhm, Chem. Eur. J. 1996, 2, 1477] wurde zunächst mit TBSCI sitytiert, anschließend zum Methytketon 12 ozonisiert und in einer stereoselektiven Horner-Wadsworth-Emmons Residion zum tricyclischen Olefin 13 umgesetzt. Eine selektive Desilytierung mit HF in Acetonitril liefert Verbindung 14. Die Desilytierung zu 14 funktioniert nur in Gegenwart einiger Glassplitter; offensichtlich wird die Reaktion durch H2SiF6 katalysiert. Dess-Martin Oxidation, gefolgt von einer Wittig-

Olefinierung generiert Verbindung 16, die in einer abschließenden Desilylierung mit TBAF in THF Segment 4 li fert.

Die Veresterung der Bausteine 9 und 4 in Gegenwart von DCC und 4-DMAP erzeugt Verbindung 17, welche in stereochemisch homogener Form isoliert wird.

Schema 4. a) 1.3 eq. Dicyclohexylcarbodilmid (DCC), 0.2 eq. 4-Dimethylaminopyridin (4-DMAP), CH2Cl2, RT, 12 h, 80%; b) Cl2[RuCHPh](PCy3)2, CH2Cl2, RT, 12 h, 94% (Z: E = 1:1); c) HF, MeCN, Et2O, RT, 12 h, 65%, d) Dimethyldoxiran, CH2Cl2, - 35 °C, 2 h, 48%.

Ringschlußmetathese mit Cl2[RuCHPh](PCy3)2 in CH2Cl2 liefert 18 als
Diastereomerengemisch (Z: E=1:1) in 94% Ausbeute. Den Abschluß der
Totalsynthese bilden die Desilylierung mit HF in Acetonitril/Ether zu 19 und eine
regio- und stereoselektive Epoxydierung mit Dimethyldioxiran zu 1. Das
Hauptprodukt dieser Reaktion ist (-)-Epothilon A, das chromatographisch und
spektroskopisch mit einer authetischen Probe identisch ist.

Insgesamt wurde eine streng konvergente Synthese beschrieben, welche viele Optionen zu Analoga offenhält, was im Hinblick auf die biologische Aktivität bedeutsam ist. Die gesamte Synthese kommt mit einem Schutzgruppentyp aus (TBS), welche in selektiven Reaktionen geknüpft oder abgespalten werden. Die stereoselektive Aldolreaktion ist hoch und stellt ein weiteres beeindruckendes Beispiel der chiralen Übersteuerung der Aldehydselektivität mit einem chiralen Enolat dar. Die Ringschlußmetathese zu 18 gelingt in 94% isolierter Ausbeute, liefert jedoch ein 1 : 1 Gemisch der Z- und E-Isomere. Das biologisch deutlich wirksamere Epothilon B 1 (R = Me) ist über den gleichen Herstellungsweg zugänglich.

Herstellung von 2

Arbeitsvorschriften zur Synthese von Segment 2

- (2-(2.2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-on)
- D. Schinzer, A. Limberg, O. M. Böhm, Chem. Eur. J. 1996, 2, 1477].

Das 3-[(tert-Butyldimethylsilyi)oxy]propanal 42 wird ausgehend von Propan-1,3-diol 40 hergestellt, indem zunächst nach einer Methode von P.G. McDougai, J.G. Rico, Y. Oh, B.D. Condon, J. Org. Chem. 1988, 51, 3388-3390, zum 3-[(tert-Butyldimethylsilyi)oxy]-1-propanol 41 monosilyliert wird, das anschließend mit DMSO/ Oxalylchlorid zum Aldehyd 42 oxidiert wird. (A. Jenmaim, W. Berts, Y. Li, K. Luthmann, I. Csöregh, U. Hacksell, J. Org. Chem. 1994, 59, 1139-1148).

Darstellung von 1-[(tert-Butyldimethylsityi)oxy]-4,4-dimethyl-hex-5-en-3-ol 43 (H.C. Brown, P.K. Jadhav, Tetrahedron Lett. 1984, 25, 1215-1218; P.K. Jadhav, K.S. Bhat und P. Thirumalai, H.C. Brown, J. Org. Chem. 1988, 51, 432-439)

Zu einer auf -25°C gekühlten Suspension von Ipc2BH (7.34 mmol, hergestellt aus (-)--Pinen [99 %, 97 %ee] H.C. Brown, M.C. Desai, P.K. Jadhav, J. Org. Chem. 1982, 47, 5065-5069; H.C. Brown, B. Singaram, J. Org. Chem. 1984, 49, 945-947) in 2.6 ml THF wird 500 mg (7.34 mmol, 1 equiv) 3-Methyl-1,2-butadien langsam zugetropft und die Reaktionsmischung 6 h bei -25°C gerührt. Das THF wird anschließend abgepumpt bei RT (14 mm Hg/1 h), (0.5 mm/2h) und der Rückstand in 10.5 ml Diethylether gelöst. Die Lösung wird auf -78°C gekühlt und 1.382 g (7.34 mmol, 1equiv) Aldehyd 42 zugetropft. Man löst 12 h bei -78°C rühren und läßt dann auf FIT erwärmen. Die Reaktionmischung wird mit 10.7 ml 3 N NaOH-Lösung versetzt, danach mit 4.4 ml 30 %iger H2O2-Lösung und 2 h unter Rückfluß erhitzt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit 15 ml H₂O und 15 ml ges. NaCI-Lösung geweschen, Über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan: Ether = 2:1 gereinigt und man erhält 800 mg (3.098mmol) des Allcohol 43, emisprechend einer Ausbeute von 42 %. Die Bestimmung des Enantiomerenüberschusses erfolgte durch GC-analytische Untersuchung der diastereomeren Verbindungen, die bei der Veresterung des Allwhols mit (1R)-(-)-Camphansäurechlorid erhalten werden und ergab einen ee-West von 92 %.

Aligemeine Daten: C₁₄H₃₀O₂Si, FG = 258.47 g/mol

13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 145.69 (d), 112.27 (t), 78.52 (d), 63.29 (t), 41.19 (s), 33.39 (t), 25.89 (q), 22.85 (q), 22.43 (q), 18.17 (s), -5.52 (q)

Darstellung von 4-(1,1-Dimethyl-ailyl)-2,2-dimethyl-[1,3]dioxan 44
Es werden 278 mg (1.078 mmol) des Alkohois 43 in 13 ml Aceton gelöst und 200 mg (2.51 mmol, 2.3 eqiuv) wasserfreies CuSO₄ zugegeben. Dann werden 40 Tropfen einer Lösung von 0.1 ml Elsessig in 1 ml CH₂Cl₂ zugetropft und 12 h bei RT gerührt. Falls sich DC-chromatographisch noch Edukt nachweisen läßt, wird weitere Säurelösung zugegeben, bis die Umsetzung vollständig ist. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch auf ges. NaHCO₃-Lösung gegossen und die wässrige Phase mit DE extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO₄ getrocknet und am Rotationsverdampfer eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan:Ether = 2:1 gereinigt. Man erhält 161 mg (0.87 mmol) des Acetonids 44 entsprechend einer Ausbeute von 81 %.

Aligemeine Daten: C₁₁H₂₀O₂, FG = 184.28 g/moi 13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 145.10 (d), 111.88 (t), 98.19 (s), 75.32 (d), 60.10 (t), 39.97 (s), 29.80 (q), 25.88 (t), 22.86 (q), 22.45 (q), 19.11 (q)

Darstellung von 2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-propionaldehyd 45 Es werden 286 mg (1.55 mmol) des Acetonids 44 in 18 ml THF gelöst und 14 ml wässriger Phosphatpuffer pH 7 zugegeben. Zu der kräftig gerührten Reaktionmischung wird 400 µl (0.031 mmol, 0.02 equiv) OsO₄-Lösung (2.5 %ig in tert-Butanol) zugetropit. Nach 10 Minuten werden 998 mg (4.658 mmol, 3 equiv) NalO₄ portionsweise über einen Zeitraum von 20 Minuten zugegeben. Die Mischung wird kräftig bei FT gerührt und nach 24 und 48 h jeweils weitere 332 mg (je 1.55 mmol, 2x1.0 equiv) NalO₄ addiert. Nach 55 h werden die Phasen getrennt, die wässrige Phase mit Ether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan:DE = 1:1 gereingt. Man erhält 221 mg (1.19 mmol) des Aldehyds 45 entsprechend einer Ausbeute von 76 %.

Aligemeine Daten: C₁₀H₁₈O₃, FG = 188.25 g/mol. 13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 206.09 (d), 98.43 (s), 72.94 (d), 59.75 (t), 48.84 (s), 29.57 (q), 25.57 (t), 18.96 (q), 18.62 (q), 16.46 (q)

Darstellung von 2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dloxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-ol 46
Eine Lösung von 263 mg (1.44 mmol) des Aldehyds 48 in 4 mi Diethylether wird bei
0 °C mit 528 µl (1.58 mmol, 1.1 equiv) einer 3 M Lösung von EtMgBr in Ether
versetzt. Man läßt 2 h bei 0°C rühren, erwärmt auf RT und läßt eine weitere Stunde
rühren. Zur Aufarbeitung wird mit ges. wässriger NH4Cl-Lösung versetzt und dann
soviel Wasser zugegeben bis der Niederschlag in Lösung geht. Die wässrige Phase
wird mit Ether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO4
wird mit Ether extrahiert, die vereinigten die säulenchromatographisch mit
getrocknet und eingengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit
Pentan:Ether = 1:1 gereinigt. Man erhält 251 mg (1.16 mmol) des Alkohols 46,
entsprechend einer Ausbeute von 80 %.

Aligemeine Daten: C₁₂H₂₄O₃, FG = 216.31 g/mol 13C-NMR (100 MHz, C₆D₆): 98.41 (s), 79.95 (d), 78.65 (d), 60.10 (t), 40.60 (s), Diastereomer 1: 30.04 (q), 25.73 (t), 24.64 (t), 20.03 (q), 19.25 (q), 15.99 (q), 11.67 (q) 13C-NMR (100 MHz, C₆D₆): 98.57 (s), 78.85 (d), 78.46 (d), 60.08 (t), 39.93 (s), Diastereomer 2: 30.02 (q), 25.41 (t), 25.08 (t), 20.85 (q), 20.30 (q), 18.90 (q), 11.95 (q)

Darstellung von 2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-on 2: W.P. Griffith, S.V. Ley, G.P. Whitcombe, A.D. White, J. Chem. Soc.. Chem. Commun. 1987, 1625-1627

Es werden 70 mg (0.32 mmol) des Alkohots 46 in 5 ml CH₂Cl₂ gelöst und 6 4 Å. Molsiebkugein und 66 mg (0.48 mmol, 1.5 equiv) 4-Methylmorpholin N-oxid (NMO) Notsiebkugein und 66 mg (0.48 mmol, 1.5 equiv) 4-Methylmorpholin N-oxid (NMO) zugegeben. Nach 10 Minuten Rühren werden 6 mg Tetrapropylammonium-zugegeben. Nach 10 Minuten Rühren werden 6 mg Tetrapropylammonium-perruthenost(VII) (TPAP) (0.016 mmol, 0.05 equiv) addiert und 4 h bei FT gerührt. Danach wird die Reaktionsmischung am Rotationsverdampter eingeengt und direkt säulenchromatographisch mit Pentan: Ether = 1:1 gereingt. Man erhält 60 mg (0.28 mmol) des Ethyliketons 2, entsprechend einer Ausbeute von 86 %.

Aligemeine Daten: C₁₂H₂₂O₃, FG = 214.30 g/moi 13C-NMR (100 MHz, C₆D₆): 213.23 (s), 98.42 (s), 74.18 (d), 59.82 (t), 50.44 (s), 31.70 (t), 30.03 (q), 25.55 (t), 20.97 (q), 19.35 (q), 19.04 (q), 8.16 (q)

Synthese von 2-Methyl-6-heptenal 3 und 3a

Die Herstellung erfolgt in Anlehnung zur Synthese von 6-lert.-Butyldimethylsilyloxy-2-methyl-hexanal <u>50</u> [D. Schinzer, A. Limberg, O. M. Böhm, *Chem. Eur. J.* 1998, 2, 1477].

Arbeitsvorschriften zur Darstellung von Segment 3:

Das Natrium-6-hydroxyhexanoat wird nach einer Vorschrift von Wulff, Krüger und Röhle Chem. Ber. 1971, 104, 1387-1399 aus w-Caprolacton hergestellt.

Darstellung von 6-{(tert-Butyldimethylsilyi)oxy}-hexansäuresilylester
Eine Mischung aus 2.00 g (12.97 mmol) des Natrium-6-hydroxyhexanoats , 25 mi
DMF, 5.87 g (38.93 mmol, 3 equiv) TBDMSCl und 5.3 g (77.85 mmol, 6 equiv)
Imidazol wird 48 Stunden bei FT gerührt. Das Reaktionsgemisch wird flashflitriert
und anschließend mit Pentan:DE = 4:1 säulen-chromatographisch gereingt. Man
erhält 3.99 g (11.1 mmol) der bissilylierten Verbindung 6-{(tert-Butyldimethylsilyi)oxy}-hexansäuresilylester, entsprechend einer Ausbeute von 85 %.

Attgemeine Daten: C₁₈H₄₀O₃Si₂, FG = 360.69 g/mol 13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 174.17 (s), 63.00 (t), 38.02 (t), 32.53 (t), 25.95 (q), 25.55 (q), 25.40 (t), 24.91 (t), 18.33 (s), 17.57 (s), -4.83 (q), -5.32 (q)

Darstellung von 6-[(tert-Butykdimethylsilyf)oxy]-hexansäure
nach D.R. Morton, J.L. Thompson, J. Org. Chem. 1978, 43, 2102-2106.
Eine Löeung von 3.25 g (9.02 mmol) der bissilylierten Verbindung 6-[(tert-Butykdimethyl-silyf)oxy]-hexansäuresilylester in 130 ml Methanol und 44 ml THF
wird mit einer Löeung von 4.4 g (31.8 mmol, 3.5 equiv) K2CO3 in 44 ml H2O versetzt
wird mit einer Löeung von 4.4 g (31.8 mmol, 3.5 equiv) K2CO3 in 44 ml H2O versetzt
und 1 h bei FTT gerührt. Danach wird das Volumen der Reaktionsiäsung im Vakuum
auf ein Viertel reduziert. Man verdünnt mit 130 ml ges. NaCl-Lösung und stellt mit 1
M KHSO4-Lösung auf pH 4-5 ein. Es wird mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten
organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am
Rotationsverdampfer abdestilliert. Man erhält 2.01 g (8.17 mmol) von 6-[(tertRunvidimethylsilvfloxvl-hexansäure, entsprechend einer Ausbeute von 90 %.

Aligemeine Daten: C₁₂H₂₆O₃Si, FG = 246.42 g/mol

13C-NMR (100 MHz, CDCi3): 180.09 (s), 62.90 (t), 34.05 (t), 32.37 (t), 25.93 (q),

25.31 (t), 24.48 (t), 18.32 (s), -5.33 (q)

Darstellung von 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexanoyichlorid

J. Tanaka, Bull. Chem. Jpn. 1992, 65, 2851-2853.

Eine Lösung von 0.5 g (2.03 mmol) 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexansäure in 4 ml Benzol wird mit 382 mg (3.04 mmol, 1.5 equiv) SOCl₂ versetzt und 2 h unter Rückfluß erhitzt. Man läßt abkühlen und destillert das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer ab. Um das überschüssige SOCl₂ aus der Reaktionsmischung zu entfernen, wird der Rückstand wieder mit Benzol versetzt und erneut abdestillert. Man erhält 494 mg (1.865 mmol, 92%) des 6-[(tert-Butyldimethylsilyl)oxy]-hexanoylchlorids. Dieses Rohprodukt wird ohne Aufreinigung und Charakterisierung weiter umgesetz*.

*(S)-4-isopropyi-3-propenoyi-oxazolidin-2-on 20

Darstellung in Anlehnung an: D. A. Evana, K. T. Chapman, J. Bisha J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 1238; A. Studer, T. Hintermann, D. Seebach Helv. Chim. Acta 1988, 78, 1185. Zu einer Lösung von 1,299 g (10.0 mmol) (5)-4-isopropyl-oxazolidin-2-on in 15 ml absolutern THF werden bei -78 °C langsam 6,88 ml einer 1,6M Lösung von n-Bull in Hexan (11.0 mmol) gegeben. Man rührt die Lösung 30 min bei -78 °C, gibt tropfenweise 1,22 ml (15.0 mmol) Acrytsäurechlorid hinzu, läßt auf Raumtemperatur kommen und hydrotysiert mit 50 ml gesättigter NH4Cl-Lösung. Es wird dreimal mit je 50 ml Et₂O extrahiert. Nach dem Trocknen über MgSO4 wird das Lösungsmittel entfernt. Durch Flash-chromatographische Reinigung mit Pentan/Et₂O (10:1) erhält man 1,63 g (8.9 mmol, 89%) 20.

(S)-4-isopropyi-3-(6-methylhept-6-enoyi)-oxazolidin-2-on 21a

Darstellung in Anlehnung an:

A. Studer, T. Hintermann, D. Seebach Helv. Chim. Acta 1995, 78, 1185
47 mg (1.9 mmol) Mg-Drehspäne werden bei Raumtemperatur (bzw. unter gelegentlichem Erwärmen) in 1,5 ml absolutem THF mit 283 mg (1.9 mmol) 4-Brom-2-methyl-1-buten gerührt, bis alles Mg in Lösung gegangen ist. Diese Grignard-Lösung wird bei -30 °C mit einer Suspension von 197 mg (1.00 mmol) CuBr-Me₂S in 1,5 ml absolutem THF versetzt. Man rührt 30 min bei dieser Temperatur, gibt 117 mg (0.64 mmol) 20 in 2 ml absolutem THF hinzu, rührt 16 h bei -10 °C und hydrolysiert mit 10 ml gesättigter NH₄CI-Lösung. Es wird dreimal mit je 20 ml Et₂O extrahlert. Nach dem Trocknen über MgSO₄ wird das Lösungsmittel entfernt. Durch Flash-chromatographische Reinigung mit Pentar/Et₂O (15:1) erhält man 128 mg (0.51 mmol, 79%) 21a.

Hept-6-encylchlorid

Eine Lösung von 2.58 g (20.13 mmol) Hept-6-ensäure in 10 ml CH₂Cl₂ wird mit 5,11 g (40.26 mmol, 2 eq.) Oxalylchlorid versetzt, dann 1 h bei RT und 1h bei 40°C gerührt. Man läßt abkühlen und destillert das Lösungsmittel bei 5 mbar ab. Man erhält 2.95 g (20.13 mmol, 100%) des Säurechlorids. Dieses Rohprodukt wird ohne weitere Aufreinigung umgesetzt.

Aligemeine Daten: C7H11CIO, FG = 146.62 g/mol

(S)-3-Hept-6-encyl-4-isopropyl-oxazolidin-2-on 21

A. Gonzalez, Synth. Comm. 1991, 21, 1353-1360

Eine Lösung von 2.08 g (16.10 mmol, 1 eq.) (4S)-4-isopropyi-oxazolidin-2-on in 15 ml THF wird auf -78 °C gekühlt und tropfenweise mit 11.6 ml (18.52 mmol, 1.15 eq.) einer 1.6 M Lösung von n-BuLi-Lösung in Hexan versetzt. Anschließend wird bei -78 °C eine Lösung von 2.95 g (20.13 mmol, 1.25 eq.) Hept-6-enoylchlorid in 10 ml THF zugegeben. Man läßt auf RT erwärmen und gießt die Reaktionslösung auf gesättigte NaCl-Lösung. Die wäßrige Phase wird mit Ether extrahlert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird säulen-chromatographisch mit PE: DE = 3: 1 gereinigt. Man erhält 3.55 g (14.82 mmol, 92%) des Oxazolidinons 21 als farbloses Öl.

Aligemeine Daten: C13H21NO3 . FG = 239.31 g/mol

(48, 2'S)-4-isopropyi-3-(2-methyl-hept-6-enoyi)-oxazolidin-2-on 22 analog Darst, 25 und (48, 2'S)-4-isopropyi-3-(2,6-dimethylhept-6-enoyi)-oxazolidin-2-on 22a

D.A. Evans, A.E. Weber J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 6757-6761.

Es werden 9.02 mi (9.02 mmol, 1.15 equiv) einer 1 M Lösung von NaHMDS in THF auf -78°C gekühlt und tropfernweise mit einer auf 0°C gekühlten Lösung von 1.88 g (7.84 mmol) Oxazolidinon 21 in 8 ml THF versetzt. Man läßt 1 h bei -78°C rühren, addiert 5.57 g (39.22 mmol, 5 equiv) Mel gelöst in 2 ml THF und läßt für 4 h bei -78°C rühren. Anschließend wird mit ges. NH4Cl-Lösung gequencht, mit Diethylether

extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit PE: DE = 4:1 gereinigt. Man erhält 1.51 g (5.96 mmol, 76%) der methylierten Verbindung 22.

Allgemeine Daten: C14H23NO3 , FG = 253.34 g/mol Verbindung 228 wird analog hergestellt. Aus 2,03 g (8.0 mmol) 218 erhält man 1,56 g (5.84 mmol, 73%) 228 .

(S)-2-Methyl-hept-6-en-1-ol <u>23</u> und (S)-2,6-Dimethylhept-6-en-1-ol <u>238</u>

D.A. Evans, A.E. Weber *J. Am. Chem. Soc.* 1986, 108, 6757-6761

Zu einer auf 0°C gekühlten Lösung von 738 mg (2.91 mmol) der methylierten

Verbindung 22 in 10 ml Diethylether werden langsam 5.83 ml (5.83 mmol, 2 eq.)

einer 1 M Suspension von LAH in Diethylether zugegeben. Es wird gequencht durch
die Zugabe von 221 ml Wasser, 221 ml 15%iger wässriger NaOH-Lösung und 683
ml Wasser. Anschließend wird über Cellte mit Diethylether flashfiltriert und
säulenchromatographisch mit Pentan: DE = 3:.1 gereinigt. Man erhält 299 mg (2.33
mmol, 80%) des Alkohols 23 als farblose Flüssigkeit.

Aligemeine Daten: CgH16O, FG = 128.21 g/mol Verbindung 23a wird analog hergestellt. Aus 748 mg (2.80 mmol) 22a ernält man 331 mg (2.32 mmol, 83%) 23a.

(S)-2-Methyl-hept-6-enal 3 und (S)-2,6-Dimethylhept-6-enal 38

Eine Lösung von 295 mg Alkohol 21 (2.30 mmol) in 5 ml CH2Cl2 wird mit 1.269 g (2.99 mmol, 1.3 eq.) Dess-Martin-Periodinan (1,1,1-Triacetoxy-1,1-dihydro-1,2-benziodoxol-3(1*H*)-on) versetzt und 25 Minuten bei FIT gerührt. Zur Aufarbeitung wird ein Volumenequivalent Phosphatpuffer pH 7 zugegeben. Di wäßrige Phase wird mit CH2Cl2 extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über MgSO4

getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird säulen-chromatographisch mit Pentan: DE = 10:1 gereinigt. Man erhält 224 mg (1.77 mmol, 77%) des Aldehyds als farblose Flüssigkeit.

Aligemeine Daten: CgH14O, FG = 126.20 g/mol
Verbindung 32 wird analog hergestellt. Aus 284 mg (2.00 mmol) 232 erhält man 199 mg (1.42 mmol, 71%) 32.

Herstellung von 4:

Synthese von Segment 4:

3-[(t-Butyldimethylailyi)oxy]-propanal

Synthese durch Monosilylierung von 1,3-Propandiol und anschließende Swern-Oxidation des entstandenen 3-{(#Butyldimethylsilyl)oxy]-1-propandis.

Aligemeine Daten: C₉H₂₀O₂Si; FG=188.36; CAS-Nr. [89922-82-7]

13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=202.05 (d), 57.42 (t), 48.58 (t), 25.82 (q), 18.23 (s), -5.43 (q)

1-[(&Butyldimethylsilyf)oxy]-3-hydroxy-4-methyl-4-penten 10
Zu 443 mg Mg-Drehspänen (18.2 mmol) und 1.5 ml abs. THF unter N₂ werden 0.2
ml 2-Brompropen gegeben, so daß die Reaktion anspringt. Es wird unter
gelegentlicher Kühlung eine Lösung von 1.7 ml 2-Brompropen (insgesamt 22 mmol)
in 6 ml abs. THF langsam zugetropft, bis alle Mg-Späne geläst sind. Zu der noch
warmen Mischung wird eine Lösung von 2.882 g 1 (15.2 mmol) in 6 ml abs. THF
getropft. Es wird 6 h bei RT gerührt. Danach gibt man 25 ml ges. NH₄Cl-Lsg. zu der
Reaktionslösung und läßt 10 Min. rühren. Die Mischung wird in 30 ml ges. NH₄ClLsg. gegossen und zweimal mit Ether extrahlert. Die vereinigten org. Phasen
werden je einmal mit ges. NH₄Cl-Lsg. und ges. NaCl-Lsg. gewaschen. Man trocknet
über MgSO₄, engt im Vakuum ein und reinigt flashchromatographisch
(Ether:Pentan = 1:6).
Man erhält 2.749 g 2 (11.9 mmol; 79% d. Th.) als farbloses Öl.

Aligemeine Daten: C₁₂H₂₆O₂Si; FG=230.43 13C-NMR (100 MHz, CDCl₃): d=147.10 (s), 110.39 (t), 75.21 (d), 62.17 (t), 36.79 (t), 25.89 (q), 18.41 (s), -5.49 (q), -5.53 (q) (5)-1,3-DI-[(tert-Butyldimethylallyl xy)]-4-methyl-4-penten 11

Zu einer Lösung von 1,173 g (4.83 mmol) (S)-1-[(tert-Butyldimethylsilyloxy)]-4-methyl-4-penten-3-cl 10 und 855 mg (12.56 mmol, 2.6 eq) Imidazol in 15,0 ml absolutem DMF werden 946 mg (6.28 mmol, 1.3 eq) tert-Butyldimethylchlorsilan gegeben. Die Mischung wird 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Man versetzt mit 50 ml einer wäßrigen 1M KHSO4-Lösung und extrahiert viermal mit je 50 ml Et2O . Die vereinigten Etherextrakte werden über MgSO4 getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch eine Kieselgel-Säule mit Pentan/Et2O (20:1) flash-chromatographiert. Alternativ zu dieser wäßrigen Aufarbeitung kann die Reaktionsmischung unmittelbar chromatographiert werden. Nach beiden Aufarbeitungsvarianten erhält man 1,643 g (4.73 mmol, 98%) 11.

(S)-3,5-Di-[(tert-Butyldimethylsilyloxy)]-pentan-2-on 12

Ozon in O2 wird bei -78 °C durch eine Lösung von 1,610 g (4.67 mmol) 11 in 200 mi absolutem Dichlormethan geleitet (Trockeneis/Aceton-Kältebad). Wenn dünnschichtervormstographisch in der Lösung Ausgangsverbindung 11 nicht mehr nachzuweisen ist, werden 3,89 g (14.83 mmol) Triphenyiphosphin hinzugefügt, und das Kältebad wird entfernt. Man laßt den Reaktionsansatz langsam auf Raumtemperatur kommen und destilliert das Lösungsmittel im Vakuum ab. Flash-Chromatographie des Rückstandes durch eine Kleseigel-Säule mit Pentan/ Et2O (50:1) liefert 1,135 g (3.27 mmol, 70%) 12.

Diethyl-(2-methylthlazol-4-yl)-methanphosphonat

Die Herstellung erfolgt ausgehend vom literaturbekannten 4-Chlormethyl-2-methylthiazol analog der Vorschrift für 4-Brommethyl-2-methylthiazol. Aus 7,381 g (50 mmol) 4-Chlor-methyl-2-methylthiazol erhält man 9,971 g (40 mmol, 80%) Diethyl-(2-methylthiazol-4-yl)-mothonphosphonet.

(S,4E)-4-[3,5-Di-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-2-methyl-pent-1-enyl]-2-methylthiazol $\underline{13}$

Zu einer Lösung von 1,170 g (4.70 mmol) Diethyl-(2-methylthiazol-4-yl)methanphosphonat in 15 ml absolutem THF werden bei -78 °C 2,94 ml n-BuLi (1,6 m
Lösung in Hexan) getropft. Man läßt 45 min bei -78 °C rühren und tropft dann
langsam eine Lösung von 1,135 g (3.27 mmol) 12 in 10 ml absolutem THF zu, läßt
auf Raumtemperatur erwärmen und rührt noch 12 h bei Raumtemperatur. Die
Reaktionsmischung wird mit 100 ml gesättigter NH4CI-Lösung versetzt und viermal
mit je 80 ml Et20 extrahlert. Die vereinigten Etherextrakte werden mit gesättigter
NaCI-Lösung gewaschen und über MgSO4 getrocknet. Nach Abdestillieren des
Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch eine Kieselgel-Säule mit
Pentan/ Dichlormethan (2:3) flash-chromatographiert. Man erhält 1,090 g (2.47
mmol, 75%) 13.

(S,4E)-3-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-4-methyl-5-(2-methyl-thiazol-4-yi)-pent-4-en-1-ol 14

Eine Lösung von 442 mg (1.0 mmol) 13 in 40 ml Acetonitril wird bei -20 °C tropfenweise mit 0,45 ml Fluorwasserstoffsäure (40 %) versetzt. Nach Zugabe von einigen Glassplittern bzw. 0,045 ml Hexafluorokieselsäure (30 %) rührt man bei 0 °C, bis dünnschichtchromatographisch in der Lösung Ausgangsverbindung 13 nicht mehr nachzuweisen ist. Die Reaktionsmischung wird mit 50 ml gesättigter NaHCO3-Lösung versetzt und viermal mit je 80 ml Et₂O extrahiert. Die vereinigten Etherextrakte werden über MgSO4 getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch eine Klessigel-Säule mit Et₂O flash-chromatographiert. Man erhält 284 mg (0.87 mmol, 87%) 14.

(\$,42)-3-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-4-methyl-5-(2-methyl-thiazol-4-yl)-pent-4-enal 15

Eine Suspension von 478 mg (1.127 mmol, 1.3 eq) Dess-Martin-Periodinan (1.1.1-Triacetoxy-1.1-dinydro-1.2-benziodoxol-3(1*H*)-on) in 5.6 ml absolutem CH₂Cl₂ wird mit einer Lösung von 284 mg (0.87 mmol) 14 in 5.0 ml absolutem CH₂Cl₂ versetzt und 60 min bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdestillieren des Lösungs-mittels im Valuum wird der Rückstand durch eine Kieselgel-Säule mit Pentan/Et₂O (4:1) flash-chromatographiert. Man erhält 222 mg (0.68 mmol, 78%) 15.

(\$,4£)-4-[3-(tert-Butyldimethylailyloxy)-2-methyl-hexa-1,5-dlenyl]-2-methyl-thiazol 16

440 mg (1.06 mmol, 1.65 eq) einer Mischung äquimolarer Mengen von Natriumamid und Methyltriphenylphosphoniumbromid werden 30 min bei Raumtemperatur in 4,0 ml absolutem THF gerührt. Man fügt eine Lösung von 185 mg (0.57 mmol) 15 in 5,0 ml absolutem THF hinzu, rührt noch 20 min, versetzt mit 20 ml gesättigter NaHCO3-Lösung und extrahiert viermal mit je 30 ml Et2O. Die vereinigten Etherextrakte werden über MgSO4 getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch eine Kieselgel-Säule mit Pentar/Et2O (20:1) flash-chromatographiert. Man erhält 151 mg (0.47 mmol, 83%) 16.

2-Methyl-1-(2-methyl-thiazot-4-yl)-hexa-1,5-dien-3-ol 4

1,18 mt (1.18 mmol, 2.5 eq) einer 1M TBAF-Lösung in THF werden in 10 mt absolutem THF 20 min mit aktiviertem Molsieb 4Å bei Raurntemperatur gerührt, um restliches Wasser der TBAF-Lösung zu binden. Zu der resultierenden wasserfreien TBAF-Lösung wird bei -78 °C troptenweise eine Lösung von 151 mg (0.47 mmol) 16 gegeben. Man läßt langsam unter Rühren auf Raumtemperatur erwärmen und hydrolysiert mit 50 mt gesättigter NH4Cl-Lösung, wenn dünnschlichtschromatographisch in der Lösung Ausgangsverbindung 16 nicht mehr nachzuweisen ist. Es wird dreimai mit je 50 mt Et₂O extrahiert. Nach dem Trocknen über MgSO4 wird das Lösungsmittel entfernt. Durch Flash-chromatographische Reinigung mit Pentan/Et₂O (20:1) erhält man 97 mg (0.465 mmol, 99%) 4.

Die Darstellungen von Verbindungen der aligemeinen Formel 4a

(B steht für Benzyl-, p-Methoxybenzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silyischutzgruppe; z. B. Trialikyl- oder Dlaryl-alkyl-silyischutzgruppen, insbesondere tert.-Butyl-dimethyl-, Trimethylsilyl- und Diphenyl-tert.-butyl-silyigruppen) erfolgt aus

durch Anwendung konventioneller Schutzgruppentechnik der Veretherung, siehe auch (D. Schinzer, A. Limberg, O. M. Böhm, Chem. Eur. J. 1996, 2, 1477).

Darstellung von 5 und Verbindungen der allgemeinen Formei 9a (4°8,4R,58,68)-2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6-trimethyl-undec-10-en-3-on g und (4°8,4R,58,68)-2-(2,2-dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6,10-tetramethyl-undec-10-en-3-on ga anaiog Schema 2.

C. H. Heathcock, C. T. Buse, W. A. Kleschick, M. C. Pirrung, J. E. Sohn, J. Lampe J. Org. Chem. 1980, 45, 1066
Zu einer Lösung von 153 mg (1.509 mmol, 0.98 eq.) in 1.5 ml THF werden bei 0°C 943 Milkroliter (1.509 mmol, 0.98 eq.) einer 1.6 M Lösung von n-BuLl in Hexan

getropft und 30 Minuten gerührt, bevor dann auf -78°C heruntergekühlt wird. Nun werden 330 mg (1.540 mmol. 1 eq.) (S)-2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-on 2, gelöst in 1 ml THF langsam zugetropft. Die Lösung wird 1 h bel -78°C gerührt. Anschließend werden 194 mg (1.540 mmol, 1 eq.) (S)-2-Methyl-hept-8-enal 3 zugetropft und 45 Minuten bel -78°C gerührt. Die Reaktionslösung wird durch Zugabe von gesättigter NH4Cl-Lösung gequencht und auf RT erwärmt. Die wäßrige Phase wird mit Either extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan: Diethylether = 3: 1 gereinigt. Man erhält 369 mg (1.084 mmol, 70%) des Aldolprodukts 5 als farbloses Öl. Allgemeine Daten: C20H38O4, FG = 340.50 g/mol Verbindung 5a wird analog hergestellt. Aus 238 mg (1.70 mmol) 3a erhält man 386 mg (1.09 mmol, 64%) 5a.

(35, 6R, 75, 85)-1,3,7-Trihydroxy-4,4,6,8-tetramethyl-tridec-12-en-5-on <u>6</u> und (35, 6R, 75, 85)-1,3,7-Trihydroxy-4,4,6,8,12-pentamethyl-tridec-12-en-5-on <u>6a</u>

8 ReH Se ReMe

L. A. Paquette, D. R. Sauer, D. G. Cleary, M. A. Kinsella, C. M. Blackwell, L. G. Anderson J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 7375-7387. Eine Lösung von 100 mg (0.294 mmol) des Aldolprodukts § in 14 ml McCH wird mit 95 mg (0.378 mmol, 1.3 eq.) PPTS versetzt, 36 h bei RT gerührt und dann durch die Zugabe von 33 Tropfen gesättigter NaHCO3-Lösung gequencht. Die Mischung wird am Rotationsverdampfer eingegegt und der Rückstand in Eiher aufgenommen. Es wird mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen und die wäßrige Phase mit Eiher extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Diethylether gereinigt. Man erhält 78 mg (0.260 mmol, 88%) des Triols § als farblosse Öl.

Aligemeine Daten: C17H32O4 , FG = 300,44 g/mol
Verbindung <u>6a</u> wird analog hergestellt. Aus 96 mg (0.270 mmol) <u>5a</u> erhält man 77 mg (0.246 mmol, 91%) <u>6a</u> .

(3S, 6R, 7S, 8S)-1,3,7-Tri-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-4,4,5,8-tetramethyl-tridec-12-en-5-on Z und (3S, 6R, 7S, 8S)-1,3,7-Tri-(tert-Butyldimethyl-silyloxy)-4,4,6,8,12-pentamethyl-tridec-12-en-5-on Zs

Yuanwei Chen, Pierre Vogel, J. Org. Chem. 1994, 59, 2487-2496

Zu einer auf -78°C gekühlten Lösung von 225 mg (0.749mmol) des Triols <u>6</u> in 13 ml CH2Cl2 werden langsam 963 mg (8.99 mmol, 12 eq.) 2,6-Lutidin und 1188 mg (4.49 mmol, 6eq.) tert-Butyldimethylsityltrifluormethansulfonat zugetropft. Man läßt 30 Minuten bei -78°C und 3 h bei 0°C rühren und quencht mit gesättigter NaHCO3-Lösung. Die wäßrige Phase wird mit CH2Cl2 extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestiillert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan: Diethylether = 30: 1 gereinigt. Man erhält 462 mg (0.719 mmol, 96%) des utsilylierten Produkts Z als farbloses Öl.

Aligemeine Daten: C3gH74O4Si3 , FG = 643.22 g/mol Verbindung ZB wird analog hergestellt. Aus 204 mg (0.650 mmol) 68 erhält man 423 mg (0.644 mmol, 99%) ZB . (3S, 6R, 7S, 8S)-3,7-Di-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-1-hydroxy-4,4,6,8-tetremethyl-tridec-12-en-8-on & und (3S, 6R, 7S, 8S)-3,7-DI-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-1-hydroxy-4,4,6,8,12-penta-methyl-tridec-12-en-5-on 52

K. C. Nicolacu, K. R. Reddy, G. Skokotas, F. Sato, X.-Y. Xlao

J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 7935. Eine Lösung von 156 mg (0.243 mmol) der trisilylierten Verbindung Z in 6.5 ml MeOH und 6.5 ml CH2Cl2 wird auf 0°C gekühlt und es werden 11 mg Camphersulfonsäure (0.0485 mmol, 0.2 eq.) addiert. Nach 5 h Rühren bei 0°C wird durch die Zugabe von gesättigter NaHCO3-Lösung gequencht. Die wäßrige Phase wird mit CH2Cl2 extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer destilliert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Pentan : Diethylether = 3:1 gereinigt. Man erhält 105 mg (0.199 mmol, 82%) des Alkohols & als farbioses ÖL

Aligemeine Daten: C29H60O4Si2 , FG = 528.96 g/mol Verbindung 8a wird analog hergestellt. Aus 152 mg (0.232 mmoi) 7a erhält man 101 mg (0.186 mmol, 80%) <u>82</u>.

(35,6R,75,85)-3,7-Di-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-4,4,6,8-tetramethyl-5-oxotridec-12-ensiture 2 und (35,6R,75,88)-3,7-Di-(tert-Butyldimethylsillyloxy)-4,4,6,8,12-pentamethyl-5-oxo-trideo-12-ensaure 92

E. J. Corey, G. Schmidt, Tetrahedron Lett. 1979, 399-402 Zu einer Lösung von 303 mg (0.573 mmol) Alkohol & in 6 ml DMF werden bei 0°C 2371 mg (6.30 mmol, 11eq.) PDC gelöst in 3 ml DMF zugetropft. Man läßt 36 h bei FIT rühren und gießt dann in 50 mi gesättigte NaCI-Löeung, verdünnt mit Wasser und extrahlert mit CH2Cl2. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestillert. Der envi-ester 178

Rückstand wird säulenchromato-graphisch mit Pentan: Diethylether = 2:1 gereinigt. Man erhält 247 mg (0.455 mmol, 79%) der Säure g als farbioses Öl. Aligemeine Daten: C29H58O5Si2, FG = 542.94 g/mol, Verbindung 22 wird analog hergestellt. Aus 320 mg (0.590 mmol) 32 erhält man 273 mg (0.490 mmol, 83%) 32.

(3S,6R,7S,8S)-3,7-Di-tert-Butyldimethylsilyloxy-4,4,8,8-tetramethyl-5-oxo-tridec-12-ensäure-(1S)-1-[(E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yi)-vinyi]-but-3-enyi-ester 17 und (3S,6R,7S,8S)-3,7-Di-tert-Butyldimethylsilyloxy-4,4,6,3,12-penta-mothyl-5-oxo-tridec-12-ensäure-(1S)-1-[(E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yi)-vinyi]-but-3-

Veresterung nach B. Neises, W. Steglich Angew. Chem. 1978, 90, 558. Eine Lösung von 145 mg (0.268 mmol) Säure 2, 56 mg (0.268 mmol) Alkohol 4 und 6,5 mg (0.0536 mmol, 0.2 eq) DMAP in 1,5 mi absolutem CH₂Cl₂ wird bei 0 °C mit 72 mg (0.348 mmol, 1.3 eq) Dicyclohexylcarbodlimid versetzt. Man rührt 10 min bei 0 °C und 12 h bei Raumtemperatur. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Flash-Chromatographie des Rückstandes mit Pentar/Et₂O (20:1) werden 157 mg (0.214 mmol, 80%) des Esters 17 erhalten.

* Die Darstellung von Ester <u>17a</u> erfolgt analog. Aus 167 mg (0.30 mmol) <u>9a</u> und der äquimolaren Menge <u>4</u> erhält man 166 mg (0.222 mmol, 74%) <u>17a</u>.

(49,77,89,95,165,132)-4,8-Di-tert-Butyldimethylsityloxy-5,5,7,9-tatra-methyl-16-[(2)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-1-oxa-cyclohexadec-13-en-2,6-dion

*(4.9.7 R.8.9.9.16.9.13.2)-4,8-Di-tert-Butyidimethylsityloxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-1-oxa-cyclohexadec-13-en-2,6-dion 18a

Eine Ar-gesättigte Lösung von 49,3 mg (0.0671 mmol) des Esters 17 in 33,5 ml absolutem CH₂Cl₂ (entsprechend einer Substrationzentration von 0.002 м) wird mit mit 3,3 mg (6 mol-%) Cl₂[Ru=CHPh](PCy3)2 (Cy=Cyclohexyl) 16 h unter einer Argon-Atmosphäre gerührt. Nach Entfernen des Lösungsmittels und Flash-Chromatographie des Rückstandes mit Pentan/El₂O (20:1) werden 44 mg (0.0630 mmol, 94%) der Verbindung 18 als 1:1- Gemisch mit seinem Æ-Isomeren erhalten. * 49,0 mg (0.068 mmol, 68%) eines Gemisches aus 18a und seinem Æ-Isomeren werden analog aus 74,8 mg (0.100 mmol) 17a erhalten.

(45,7 R,35,95,165,12)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9-tetra-methyl-16-{(£)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yi)-vinyi]-1-oxa-cyclohexadec-13-en-2,6-dion 19 (*Epothilon C*) und

C") <u>und</u>
•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl-16-[(*E*)-1-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7*P*,85,98,168,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,5,7,9,13-penta-methyl•(48,7,8,132)-4,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydroxy-6,8-Dihydrox

Eine Lösung von 35,3 mg (0.05 mmol) <u>18</u> (Z.E.Gemisch 1:1) in 2,4 mi
Acetonitri/Et₂O (1:1) wird bei 0 °C tropfenweise mit 0,27 mi Fluorwasserstoffsäure
(40 %) versetzt. Nach Zugabe von einigen Glasspilttern bzw. 0,027 mi

Hexafluoroideselsäure (30 %) rührt man 17 h bei Raumtemperatur. Die Reaktionsmischung wird mit 10 mi gesättigter NaHCO3-Lösung versetzt und dreimal mit je 20 ml Et2O extrahiert. Die vereinigten Etherextrakte werden über MgSO4 getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch eine Kleselgel-Säule mit Et2O flash-chromatographiert. Man erhält 16,5 mg (0.0325 mmol, 65%) 19 als 1:1-2 E-Gemisch.

* 20,7 mg (0.042 mmol, 70%) 19e (als Z.E-Gemisch) werden analog aus 43,2 mg (0.08 mmol) 18e erhalten.

Epothilon A 1 und Epothilon B 1a

Eine Lösung von 14,3 mg (0.03 mmol) 19 (1:1-ZE-Gemisch) in 2,5 ml CH₂Cl₂ wird bei

-35 °C unter Rühren tropferweise mit 0,36 ml (0.035 mmol, 1.2 eq) einer frisch hergesteilten Lösung von Dimethyldioxiran in Aceton versetzt. Man nührt 2 h bei -35 °C, versetzt dann mit 5 ml einer 10%igen wäßrigen Lösung von Eisen(II)-suifat und extrahlert dreimal mit je 10 ml CH₂Cl₂. Nach Abdestilleren des Lösungsmittels im Valoum wird der Rückstand durch eine Kleseigel-Säule mit El₂O flash-chromatographiert. Man erhält 7,1 mg (0.0144 mmol, 48%) Epothilon A. * 6,2 mg (0.0123 mmol, 41%) Epothilon B werden analog aus 14,8 mg (0.03 mmol) 19a erhalten.

Die Erfindung betrifft auch Sterecisomere der Verbindungen gemäß der Ansprüche, wie diese üblicherweise innerhalb der Synthese anfallen.

Patentansprüche

1.) Verfahren zur Herstellung von Epitholon A oder B der allgemeinen Formel 1

worin R=Wasserstoff (A) oder eine Methylgruppe (B) bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß ein Thiazolalkyldien-alkohol-derivat der Formel 4

mit einer Carbonsäure der aligemeinen Formei 9a

worin B= Benzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

verestert wird, der erhaltene Ester mittels einer Olefinmetathese in Gegenwart eines Edelmetalikatalysators ringgeschlossen, gegebenenfalls die Hydroxylschutzgruppen gespalten werden, di neu entstandene Doppelbindung epoxidiert wird und gegebenenfalls die Hydroxylschutzgruppen gespalten werden.

2.) Descry-epothilone gemäß allgemeiner Formel 19a

worin B= Wasserstoff, Benzyl-, p-Methoxybenzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl bedeuten.

- 3.) 2-(2,2-Dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-on 2
- 4.) 2-Methyl-6-heptenal

5.) 2,6-Dimethyl-6-heptenal 3e

6.) Verbindungen der allgemeinen Formei 9a

worin B= Benzyl-, Tetrahydropyranyl- und/oder eine Silylschutzgruppe(n) und R=Wasserstoff oder Methyl, bedeuten, und die Bedeutung von B im Molekül unterschiedlich sein kann.

7.) Verbindungen der aligemeinen Formel 4a

works

B=Wasserstoff, Benzyl-, p-Methoxybenzyl-, Tetrahydropyranyl- oder eine Silylschutzgruppe bedeutst.

- 8.) (49,69)-2-(2,2-dimethyl-[1,3] dioxan-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6-trimethylundecan-3-on .5
- 9.) Stereolsomere der Verbindungen gemäß Ansprüche 1 6.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT PCT/DE 97/00111

			/UE 3//00111
IPC 6	ATION OF SUBJECT MATTER 87D493/04 C07C47/21 C07D319/06	C070277/24	CG7C59/81
		and IBP	
	urbatenal Priest Classification (IPC) or to both national classification		
MINISTER CORE	THE RESERVE AND PERSONS ASSESSMENT IN STREET, AND PERSONS ASSESSMENT OF PERSONS ASSESSMENT ASSESSMENT ASSESSMENT ASSESSMENT ASSESSMENT ASSESSMENT ASSESSME	nim'i)	
	C07 D		
One-market	REPUBLIS OWNER THAN STRANGERS SUFFERENCES IN USE CHIEF WAS RICE OF	CONTRACT OF SPECIAL S	a de mas anasa
•			
El	past consisted outling the companions water country of data best and	AND MACHINE AND	1 12786 (BPD)
C DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Auren o dan No.
Comps.	CHANGE, IN COMMISSE, WISH CHANGES WHERE ASSESSMENTS, OF THE PROPERTY.	pt 2484671	1
	and the per		1
Y	ACC. CHEM. RES vol. 28. 1995.		· .
1	pages 446-452. xPOO2035670 GRUBBS.R.H. ET AL.: "Ring-Closing		
	Metathesis and Releted	n	
1 1	Organic Synthesis name 2450, ri	ght-hand	
1 1	* see in particular page following column, reaction 9 and following		
1			
1	266 LUG MIGIE GOCOMO.		i 2.9
Y	WO 93 10121 A (BIOTECHNOLOG FORSCH	IUNG GREN	
1 .	cied in the application		
1	see the whole document		•
1	,	/ 	:
1	1		į
	plant decembers are taken in the companions of the C.		Mariant of large is stated.
112	Camping of the company;	T 100 0000000 000	britisch aller die setzenbenbei birnig deut is neu si obseinit web die septemben von i der phompte de deutry absorbying die
·× =	The same of the sa		An installe in State organization
	Part of the land o	A. Section in code	Party represent the distance direction and navel of contact to removate to res only value to distinguish distance distan- tion of the contact of the contact distance of the contact of th
	ng dan Mana wandi dan daru danka sa panana danka sa Ma a mala dankan da padankan san sa panan Mala sa san sanan kasan sa panahan Mala sa san sanan kasan sa panahan	A. WHITE IS THE	COM PARTIES OF SERVICE SPREAMS OF
	uni e ciul la ciuma russa (un quelent) piete er ciura questi russa (un quelent) pupus ciurang e us crui dustatori, est, apiatota er	10 CONT. 10	ng dap vieth tid disemble diremble Held to directly til directly tilly vieth tid Held vieth till directly tilly vieth tid Held vieth till directly tilly till directly Helden till directly till a parties directly
			The same parties in the last of the l
7 5		Des et manes :	AND ADDRESS OF THE PERSON SERVICES
0-0	the salest companies in the constraints march		020297
	21 July 1997	Acceptant with	
7	100 00		
1	out making edition of the last (September 2) **Company France Office, P.S. 2510 Francisco, 2 **L. 2250 MY Resemb. 75. 31 654 upp 65. Earl C. 13.78 365-3656 Earl C. 13.78 365-3656	Stells	mech, J
1	TA 1 - 11-70 MARINE TO 31 CM CM	1	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Married Approaches No.

CIC	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT CHIEFS of GROSSIN, unit and Market VICTO Appropriate, of the Particle Market.	
	Annual residence and second second district to the desired between	Raines w com he
γ	J.ANTIBIOT	2,9
•	vol. 49. no. 6. June 1996.	""
	pages 560-563, XP002035370	
	GERTH, K. ET AL: 'Epothilones A and B:	
	Antifungal and Cytotoxic Compounds from	1
	Sorangium cellulosum (Myxobacteria)*	
	see the whole document	
Y	CANCER RES.,	2.9
•	vol. 55, 1 June 1995, BALTIMORE,	
	pages 2325-2333, XP002035371	Į.
	BOLLAG.H.D. ET AL.: 'Epoththilones, a New	ı
	Class of Microtubule-stabilizing Agents	
	with A Taxol-like Mechanism of Action	
	cited in the application	1
	see the whole document	
x .	J.ORG.CHEM.	4
^	vol. 38. 1973. WASHINGTON.	1 - 3
	pages 2136-2143. xP002035671	
	pages (130-2143. APOUCU330/1	1
	MEYERS.A.I. ET AL.: see page 2140, right-hand column.	1
		1
	example 34 *	1
	see the whole document	
Λ.	•••	1
Y	HELV.CHIM.ACTA	2.7
	vol. 4, 1983, BASEL.	
	pages 1253-1261, XP902935672	l
	KELLER-SCHIERLEIN.W. ET AL:	ŀ
	*(35.8E)-1.3-Dihydroxy-8-decen-5-on, ein	1
	Stoffwechselprodukt von Stryptomyces	l
	fimbeiatus*	İ
i	* see page 1254, example 8 *	
	see the whole document	
	•••	í
A	CHEM. SER	4,5
-	vol. 180, 1967. WEINNEIM.	i '-
	pages 729-735, XP992935673	.
	MERDEL.F. ET AL.: "Hepten-(6)-Säuren und	ì
	Remarkers to make members top seem to the	1
	Bicyclo[3.3.1] - bzw.	1
	-[3.2.0]heptanone-(6)*	1
1	see the whole document	
	AMERIA CURA THE ED ENG!	1-9
P,X	ANGEN. CHEN. INT. ED. ENGL.	• • •
l	vol. 35. no. 23/24, January 1997,	l
	WEINHEIN.	ł
1	pages 2801-2803, XP002035359	ĺ
1	BALOG.A. ET AL.: "Total Synthesis of	1
1	(-)-Epothilone A*	ł
I	see page 2803, scheme 4, examples	l
l .	19. 11. 23 *	i
Į .	see the whole document	0 0
ſ	•••	1
1	•/••	
1	1	
1	· L	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
. (Classes of decisions, well industries, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to class No.
P,X	J.AM.CHEM.SOC vol. 119, no. 11, 1997, WASHINGTON, pages 2733-2734, XP002035373 MENG.D. ET AL.: "Remote Effects in Macrolide Formation through Ring-Forming Olefin Metathesis: An Application to the Synthesis of Fully Active Epothilone Congeners " see page 2733, connection 2Z, as well as page 2734, right-hand column, scheme 4 * see the whole document	1,2,9
P,X	TETRAHEDRON LETT., vol. 38, no. 12, 1997, OXFORD, pages 2061-2064, XP002035674 TAYLOR,R.E. ET AL.: "Towards the Synthesis of Epothilone A: Enantioselective Preparation of the Thiazole Sidechain and Macrocyclic Ring Closure " "see page 2062, fig.1, examples C13-C19, as well as page 2063, scheme IV " see the whole document	1,3,7
P,X	ANGEW.CHEM.INT.ED.ENGL., vol. 36, no. 1/2, 1997, WEINHEIM, pages 166-168, XP002035364 YANG.Z. ET AL.: "Total synthesis of Epothilone A: The Olefine Metathesis Approach" " see page 166, examples 6, 10 as well as page 167, examples 6,10,11 " see the whole document	1-9
P,Y	LIEBICS ANN.CHEM December 1996, MEINHEIM. pages 2135-2140, XP882935675 BLECHERT,S. ET AL.: "Synthesis of (-)-Streptenol A.(1-)-Streptenol B. C and p" see the whole document	8
P , Y	J.ORG.CHEM., vol. 61, no. 23, 1996, WASHINGTON, pages 7998-7999, XP002035361 HENG,D, ET AL: "Studies toward a Syntesis of Epothilone A: Use of Hydropyran Templates for the Management of Acyclic Stereochemical Relationships"	1-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT PCT/DE 97/66111

<u> </u>					
· (Colonia el distributo, svija segualata. VISTO oppropriata, ci del forficio passigni	Raines o den Pa			
P.Y	J.ORG.CHEM., vol. 61, no. 23, 1996, WASHINGTOM, pages 8000-8001, XP002035362 BERTINATO,P. ET AL.: "Studies toward the Synthesis of Epothilone A: Stereocontrolled Assembly of the Acyl Region and Models for Macrocyclisation" see the whole document	1-9			
P,Y	AMGEN.CHEN.INT.ED.EMGL vol. 35. no. 20. November 1996, WEINHEIM, pages 2399-2481. XP682835372 HICOLAGU,K.C.ET AL.: "An Approach to Eosthilones Based on Olefin Hethathesis" " see page 2400, examples 6,8 as well as scheme 3 " see the whole document	1-9			
E	WO 97 1986 A (BIOTECHNOLOG FORSCHUNG GMEN :HOEFLE GERHARD (DE): KIFFE HICHAEL (D) 29 May 1997 see the whole document	1-9			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
	·				
	·				
		·			
1					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Indiana de Callel (alle) de Callel (alle)

Print deciment cased in smarth report	Publishers desi	Passes, family member(s)	Politica de la constante de la
WO 9318121 A	27-05-93	DE 4138842 A AU 2943792 A	27-05-93 15-06-93
WO 9719886 A	29-05-97	DE 19542986 A	22-05-97

	TITLE LING DEL ANNEL DUNGSGEGENSTANDES		
IPK 6	CO70493/04 CO7C47/21 CO70319/06	C070277/24 C07C5	9/81
	•		
Nach der tes	Pantenales Principles (LPK) oder nach der namenales Klamit	Labora and der IPK	
	CHIERTE CRIMITE		
IPK 6	Mindespreised (Klassificatorystem and Klassificatorystem): (CO7D		1
IFR U			
Redering	s alter rocks them Mandemprobated generouse Verefrontischungen, sower	des uner de rechardpartes Gelads	lailen .
			·
		- 11	wateralla)
Wil-104 44	r usserantenalen Aucherete beneatterer einbitrenante Desembenk (Name	der Datenback und erd. regressiste S	
i			
1			
CAIST	BENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kanana	Demokrang der Vertillenbeltung, savest erfordelte unter Angele de	r a Baruta banaman Tale	Betr. Assprate Nr.
			· ·
Y	ACC.CHEM.RES		1
l	8d. 28, 1995. Seiten 446-452, XP002035670		
l .	I couppe o M FT AL.: "RING-CIOSING		
l .	Metathesis and Related Processes	1	·
	Organic Synthesis* * siehe insbesondere Seite 2450, re	echte	
1	Spalte, Reaktion 9 und folgende		
1	Diskussion "	•	·
Ì	siehe das ganze Dokument		
١,	WO 93 10121 A (BIOTECHNOLOG FORSCH	ung cheh	2,9
1'	.ciga GETGY AM (CH)) 2/.mai 1777		
	in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		
1	•••		
	•/	••	
1			
1_	Mariana and the Parameter van Pold C m	X Seda Ankang Presidentes	
	Telephone Verbille belanger, and all full full formally for the Committee of the Committee		un entrationales Asserbations (M vertex in uni del del
· Berne	er Cangenen von augsplanne Verblenberregen.	According to the ball of the later of the la	chi verima ni uni del der ner man Verninden del der ni oder der de Sapradas-produk
	identicione, de des digentats l'acce de l'acceptant l'	Tracks supplement	annue de languagesta Erlander
	The state of the s	To the state of the past between the contract of the past between	resident materials and other and
7. Ve	ment in being of the street of the street of the street of	Y Verblesteining von beseiter fo	desiring de transprecht Erbadur belant berekend betrecht
1 3		vertes, vens de Verellandeliete Vendandelieten	ant many oper materials seed that I in Verticalist, primatel seed that
	registrich seine der State der Stat	A Version of Market and	Date Proposition of
7 7	Personal of American Colonial Americans, she was a temperature of the Colonial Colon	Alexander de supranados	Andrewskille
Dem	des Allebiums der unspasiensich Rederführ	. 1	12 97
	21.Juli 1997	. 02	
		Drestandager Subsenter	
Name	Europeante Pronters, P.S. Still Printers 2		
1	NL 2250 MY Reports Td. (+ 31-30) 100-3006. Th. 31 450 opp of.	Stellmach, J	

		PCT/DE 9//8	6111	
	ALS WEIGHTLICH ANGESENENE UNTERLAGEN			l
CUltural	ALS WEIGHTLICH ANGESTRATE of order behand Angele der in bereitt bengen mentering der Vertinstehung, serest erforderbeit unter Angele der in betreitt bengen	des Tale Bet	r. Ampreta Hr.	
Language D	Bogsont by Additional many annual and annual and annual an			1
Y	J.ANTIBIOT Bd. 49, Nr. 6. Juni 1996. Seiten 560-563. XP002035370 GERTH.K. ET AL: "Epothilones A and B: Antifungal and Cytotoxic Compounds from Sorangium cellulosum (Myxobacteria)" siehe das ganze Dokument		2,9	
Y	CANCER RES Bd. 55, 1.Juni 1995, BALTIMORE. Seiten 2325-2333, XP802035371 BOLLAG,M.D. ET AL.: "Epoththilones, a New Class of Microtubulg-stabilizing Agents with A Taxol-like Mechanism of Action" in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		2,9	
X , . ?	J.ORB.CHEM Bd. 38, 1973, WASHINGTON. Seiten 2136-2143, XP002035671 MEYERS.A.I. ET AL.: * siehe Seite 2140, rechte Spalte, Beisp. 34 * siehe das ganze Dokument		2,7	
V	HELV.CHIM.ACTA Bd. 4, 1983. BASEL. Seiten 1253-1261. XP002035672 KELLER-SCHIERLEIN.W. ET AL: "(35.8E)-1.3-Dihydroxy-8-decen-5-on. ein Stoffwechselprodukt von Stryptomyces fimbriatus" " siehe Seite 1254. Beispiel 8 " siehe das ganze Dokument		4.5	
^	CHEM. SER Bd. 100, 1967. WEINHEIM. Seiten 720-735. XP002035673 NERDEL.F. ET AL.: "Hepten-(6)-Säuren und Bicyclo[3.3.1]- bzw. -[3.2.0]heptanone-(6)" siehe das ganze Dokument ANGEN.CHEM.INT.ED.ENGL		1-9	
1 P.X	ANGEN.CHEM.INT.ED. ENGL. Bd. 35, Nr. 23/24, Januar 1997, WEINHEIM, Seiten 2801-2803, XP002035359 BALOG.A. ET AL.: "Total Synthesis of (-)-Epothilone A" " siehe Seite 2803, Scheme 4, Beispiele 19.11.23 " siehe das ganze Dokument			

	PCT/DE 97/00111			
(Powering) ALS VISENTLICH ANGESENENE UNTERLAGEN LINGS OF B BOTHE DESCRIPTION FOR A AMERICA OF B BOTHE DESCRIPTION FOR BUT AND A AMERICA NO.				
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
P,X	J.AM.CHEM.SOC Bd. 119, Hr. 11, 1997, WASHINGTON,	1,2,9		
	Seiten 2733-2734, XP002035373 MENG.D. ET AL.: 'Remote Effects in			
	Macrolide Formation through Ring-Forming	İ		
•	Olefin Metathesis: An Application to the Synthesis of Fully Active Epothilone Congeners *			
	* siehe Seite 2733, Verbindung 2Z, sowie Seite 2734, rechte Spalte, Scheme 4 *			
	siehe das ganze Dokument			
P.X	TETRAHEDRON LETT.	1,3,7		
	Bd. 38. Nr. 12, 1997, OXFORD, Seiten 2061-2064, XP002035674			
	TAYLOR, R.E. ET AL.: "Towards the Synthesis of Epothilone A:			
	Enantioselective Preparation of the Thiazole Sidechain and Macrocyclic Ring			
	Closure * siehe Seite 2962, Fig. 1. Beisp. C13-C19			
	sowie Seite 2063. Scheme IV * siehe das ganze Dokument			
P,X	ANGEW.CHEM.INT.ED.ENGL., Bd. 36, Nr. 1/2, 1997, WEINHEIM.	1-9		
	Seiten 166-168, XP882935364			
	YAMG.Z. ET AL.: "Total synthesis of Epothilone A: The Olefine Metathesis Approach"			
	* siehe Seite 166. Beisp. 6, 10 sowie			
	Seite 167, Beisp. 6.10.11 * siehe das ganze Dokument			
P,Y	LIEBIGS AMM.CHEM., Dezember 1996, WEINHEIM.	8		
	Seiten 2135-2140, XP082935675			
	BLECHERT, S. ET AL.: "Synthesis of (-)-Streptenol A,(1-)-Streptenol B, C and			
	siehe das ganze Dokument			
P,Y	J.ORG.CHEP.	1-9		
	J.ORS.CHEM., Bd. 61, Nr. 23, 1996, WASHINGTON, Seiten 7998-7999, XP002035361			
	HENG, D. ET AL: 'Studies toward a Syntesis of Epothilane A: Use of Hydropyran			
	Templates for the Management of Acyclic Stereochemical Relationships*			
	siehe das ganze Dokument			
l .				

Management Alternation

-		PCT/DE 97	//99111	
CIFORMING ALS WESENTLICH ANGESENENE UNTERLAGEN				
	Describing of Vereillabeling, sivel effected that Angels for it Describ terms	Tele	Both, Assignate her,	
P, Y	J.ORG.CHEM Bd. 61, Nr. 23, 1996, WASHINGTON, Seiten 8000-8001, XP002035362 BERTINATO,P. ET AL.: "Studies toward the Synthesis of Epothilone A: Stereocontrolled Assembly of the Acyl Region and Models for Macrocyclisation" siehe das ganze Dokument		1-9	
P.Y	ANGEW.CHEM.INT.ED.ENGL., Bd. 35, Nr. 20, November 1996, WEINHEIM, Seiten 2399-2401, XP002035372 NICOLAOU,K.C.ET AL.: "An Approach to Epothilones Based on Olefin Hethathesis" " siehe Seite 2400, Beips. 6, 8 sowie Scheme 3 " siehe das ganze Dokument	.•	1-9	
E	WO 97 19886 A (BIOTECHNOLOG FORSCHUNG GMBH ;HOEFLE GERHARD (DE); KIFFE MICHAEL (D) 29.Mai 1997 siehe das ganze Dokument		1-9	
•		,		
	,			
		٠		

Adjusts as Vereiterbeitengen, de auf seine Proposition anderen.

Maria Allegaria

			Leilne aileattt	
im Anderstandersite unphartet Passadet stand	Outurn der Verefilmbehang	Maghadar) dar Patendaria	Outside day Veral Residences	
WO 9310121 A	27-05-93	DE 4138042 A AU 2943792 A	27-05-93 15-06-93	
MO 9719066 A	29 -05 -97	DE 1954 2986 A	22-05-97	

1/1 WPIL - (C) Derwent Info, 1998- image

AN - 98-193227 [17]

XR - 97-491318 XA - C98-061819

Production of epothilone compounds with taxol-like activity - by total synthesis from new thiazolyl-hydroxy-alkyl-diene and protected

di:hydroxy-oxo-tridecencic acid Intermediates

DC - 802 803

PA - (SCHD) SCHERING AG (NOVS) NOVARTIS AG

IN - BAUER A; BOHM O M; CORDES M; LIMBERG A; SCHINZER D; BOEHM O M

NP - 4

NC - 071

PN - WO9808849 A1 980305 DW9817 C07D-493/04 Ger 048pp

N:AL AM AT AU AZ 88 BG BR BY CA CH CN GZ DK EE ES FI G8 GE HU IL IS JP KE KG KP KR KZ LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK TJ TM TR TT UA UG US UZ VN R:AT BE CH DE DK EA ES FI FR G8 GR IE IT KE LS LU MC MW NU OA PT SD SE SZ UG DE 19846381 A1 980430 DW8823 C07C-089/738 012pp DE 19846382 A1 980430 DW8823 C07D-483/04 014pp AU9721483 A 980319 DW9831 C07D-483/04 000pp

DS - AT BEICH DE DK EA ES FI FR GEIGR IE IT KE LS LUINC MW NL OA PT SD SE SZ UG

DN - ALAMAT AU AZ 98 BG BR SY CA CH CN CZ DK EE E8 FI GB GE HU IL IS JP KE KG KP KR KZ LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG 8I SK TJ TM TR TT UA UG US UZ VN

PR - 96DE-1045362 961028; 96DE-1036343 960830; 96DE-1046361 961028 AP - 97WO-D00111 970115; 96DE-1046361 961028; (Add to DE19836343) 96DE-1046382 961028; 97AU-021493 970115; (Based on W09808849)

C07C-047/21; C07C-048/203; C07C-058/01; C07C-058/216; C07C-058/716
 C07C-058/738; C07D-263/24; C07D-27/7/24; C07D-308/08; C07D-309/12
 C07D-319/08; C07D-417/08; C07D-453/04; C07F-007/18C07C-047/21
 C07C-049/203; C07C-058/01; C07C-058/215; C07C-058/716; C07C-058/738
 C07D-263/24; C07D-277/24; C07D-309/08; C07D-309/12; C07D-319/08
 C07D-417/08; C07D-463/04; C07F-007/18

8 - WOSS08849 Production of epothilone A and B of formule (I) comprises esterification of a thiexohyl-hydroxyalkyldiane (II) with a protected 3.7-dihydroxy-5-coxy-tridecenoic acid (III) and conversion of the resulting ester into (I) by the following sequence of reactions: (a) ring closure involving clefin metathesis in the presence of a noble metal catalyst; (b) optional deprotection of protected hydroxy groups, (c) epoxidation and (d) deprotection of protected hydroxy groups as required. R = H (epothilone A) or Me (epothilone B); B = benzyt; tetrahydropyranyt; or ellyl protecting group.

Also ctaimed are starting inesertate (II) and (III) and descrip-epothilione intermediates (IV) (obtained from step (a) and optionally (b)); B1 = H; benzyt; p-methoxybenzyt; tetrahydropyranyt; or silyl protecting group.

Further claimed are 2-(2,2-dimethyl- 1,3dicxen-4-yl)-2-methyl-pents n-3-one (V); 2-methyl-8-heptenel (VI), 2,6-dimethyl-8-heptenel (VII) and (48,68)-2-(2,2-dimethyl- 1,3-dicxen-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6-trimeth yi-undecen-3-one (sic) (ODHTU); used for the preparation of (iii); as well as protected thiszolyi-hydroxyatkyldienes (Viii) used for the preparation of (ii): 82 = benzyt; p-methoxybenzyt; tetrahydropyranyt;

or silyl protecting group.

Note - The final claim appears to cover stareoisomers of all the above compounds except (DDHTU) and (VIII) sic; the phrasing of the cialms is ambiguous.

(I) are known from DE 4138042.

USE - (I) have taxol-like activity and are of potential use in cancer therapy.

(Dwg.0/0)

MC - 805-8018 506-A02 807-A02 807-A03 807-F01 810-C040 814-H01 UP - 9817

UE - 9831

Search statement 4

?/PN DE19636343:..LI MAX

```
** 95 4: Recults 1
```

```
1/1 WPIL - (C) Derwent Info. 1998
AN - 97-491318 [46]
XR - 98-193227
XA - C97-156808
```

TI - New (di:methyl)-dioxanyl-methyl-pentanone and related compounds useful as intermediates for epothilone A and B with textol-like properties.

OC - B03 B05

PA - (SCHD) SCHERING AG

IN - BOEHM O M; LIMBERG A: SCHINZER D

NP - 1

NC - 001

PN - DE19636343 C1 971023 DW9748 C07F-007/18 014pp

PR - 96DE-1036343 960830 AP - 96DE-1038343 960830

IC - C07D-263/20; C07D-277/24; C07D-319/06; C07D-483/04; C07F-007/02 ; C07F-007/18

AB - DE19636343 The compounds below and their stareolsomers are new. a) 2-(2.2-dimethyl-1,3-dicusn-4-yl)-2-methyl-pentan-3-one (3); b) 6-(tert-butyldimethylallyl)coy-2-methyl-hexanal (4); c) (S.4E)-3-benzyloxy-1-(tert-butyld/methylsilyl)oxy-4-methyl-5-(2-ethy (this201-4-y1)-pent-4-ene (8); d) (48,65)-10-(tert-butyldimethylelly loxy)-2-(2,2-dimethyl- 1,3-diccen-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6-trimethyl-dec an-3-one (80); and e) (38,6R,78,68)-7-benzyloxy-3-(tert-butyldimethy (silyloxy)-12-(tert.butyldipherrylailyloxy)-4,4,6,8-tetramethyl-5-oxododecanolo acid (87).

USE - The compounds are intermediates in the total synthesis of epothlione A and 8 (known from DE 4138042 and European Chemical Chronicle, vol. 1, No. 1, pp 7-10). Epothilone A and B have medicinal properties similar to taxol.

ADVANTAGE - The intermediates enable epothlione A and 6 to be produced simply and also provide potential for structural variations giving rise to analogues which are more active or which have fewer side effects.

(Dwg.0/0) MC - 505-8018 807-A04

UP - 9746

Search statement 5

Note - WO 98/08849

No EP Filings. fank Hoffman/ james Grant/3727 fb24

5.X.98

```
File 351:DERWENT WPI 1963-1998/UD=9839;UP=9836;UM=9834
   (c)1998 Derwent Info Ltd
*File 351: Effective October 1, DialUnit rates adjusted for unrounding.
See HELP NEWS 351 for details.
   Set Items Description
?e pn=WO 9808849
               Index-term
Ref
       Items
               PN=WO 9808847
            1
E1
               PN=WO 9808848
E2
            1 *PN=WO 9808849
E3
            1 PN=WO 9808850
E4
            1 PN=WO 9808851
E5
            1 PN=WO 9808852
E6
            1 PN=WO 9808853
E7
            1 PN=WO 9808854
1 PN=WO 9808855
E8
E9
                PN=WO 9808856
E10
            1 PN=WO 9808857
E11
E12
            1 PN=WO 9808858
            Enter P or PAGE for more
?s e3
         I PN="WO 9808849"
   SI
?t s 1/19/1
 1/19/1
DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI
(c) 1998 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
011776317 **Image available**
WPI Acc No: 98-193227/199817
 Related WPI Acc No: 97-491318
XRAM Acc No: C98-061819
 Production of epothilone compounds with taxol-like activity - by total
 synthesis from new thiszolyl-hydroxy-alkyl-diene and protected
 dihydroxy-oxo-tridecenoic acid intermediates
 Patent Assignee: SCHERING AG (SCHD ); NOVARTIS AG (NOVS )
 Inventor: BAUER A; BOHM O M; CORDES M; LIMBERG A; SCHINZER D; BOEHM O M
 Number of Countries: 071 Number of Patents: 004
 Patent Family:
                                                                            Week
                                                           Main IPC
 Patent No Kind Date Applicat No Kind Date
                                                 19970115 C07D-493/04
                                                                            199817 B
 WO 9808849 A1 19980305 WO 97DE111
                                             Α
                                                 19961028 C07C-069/738
                                                                            199823
 DE 19645361 A1 19980430 DE 1045361
```

Priority Applications (No Type Date): DE 1045362 A 19961028; DE 1036343 A 19960830; DE 1045361 A 19961028

Α

DE 19645362 A1 19980430 DE 1045362

AU 9721493 A 19980319 AU 9721493

199823

199831

19961028 C07D-493/04

19970115 C07D-493/04

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

WO 9808849 A1 G 48

Designated States (National): AL AM AT AU AZ BB BG BR BY CA CH CN CZ DK EE ES FI GB GE HU IL IS JP KE KG KP KR KZ LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK TJ TM TR TT UA UG US UZ VN Designated States (Regional): AT BE CH DE DK EA ES FI FR GB GR IE IT KE

LS LU MC MW NL OA PT SD SE SZ UG

DE 19645361 A1 12 Add to

DE 19636343

DE 19645362 A1 14

Based on AU 9721493 A

WO 9808849

Abstract (Basic): WO 9808849 A

Production of epothilone A and B of formula (I) comprises esterification of a thiazolyl-hydroxyalkyldiene (II) with a protected 3,7-dihydroxy-5-oxo-tridecenoic acid (III) and conversion of the resulting ester into (I) by the following sequence of reactions: (a) ring closure involving olefin metathesis in the presence of a noble metal catalyst; (b) optional deprotection of protected hydroxy groups, (c) epoxidation and (d) deprotection of protected hydroxy groups as required. R = H (epothilone A) or Me (epothilone B); B = benzyl; tetrahydropyranyl; or silyl protecting group.

Also claimed are starting materials (II) and (III) and desoxy-epothilone intermediates (IV) (obtained from step (a) and optionally (b)): B1 = H; benzyl; p-methoxybenzyl; tetrahydropyranyl; or silyl protecting group.

Further claimed are

2-(2,2-dimethyl-[1,3]dioxan-4-yl)-2-methyl-pentan-3-one (V); 2-methyl-6-heptenal (VI), 2,6-dimethyl-6-heptenal (VII) and (45,65)-2-(2,2-dimethyl-[1,3]-dioxan-4-yl)-5-hydroxy-2,4,6-trimethyl-un decan-3-one (sic) (DDHTU); used for the preparation of (III); as well as protected thiazolyl-hydroxyalkyldienes (VIII) used for the preparation of (II): B2 = benzyl; p-methoxybenzyl; tetrahydropyranyl; or silyl protecting group.

Note - The final claim appears to cover stereoisomers of all the above compounds except (DDHTU) and (VIII) [sic; the phrasing of the claims is ambiguous).

(I) are known from DE 4138042.

USE - (I) have taxol-like activity and are of potential use in cancer therapy.

Title Terms: PRODUCE; COMPOUND; TAXOL; ACTIVE; TOTAL; SYNTHESIS; NEW; THIAZOLYL; HYDROXY; ALKYL; DIENE; PROTECT; DI; HYDROXY; OXO; ACID; INTERMEDIATE

Derwent Class: B02; B03

International Patent Class (Main): C07C-069/738; C07D-493/04 International Patent Class (Additional): C07C-047/21; C07C-049/203;

C07C-059/01; C07C-059/215; C07C-069/716; C07D-263/24; C07D-277/24; C07D-309/06; C07D-309/12; C07D-319/06; C07D-417/06; C07F-007/18

Manual Codes (CPI/A-N): B05-B01B; B06-A02; B07-A02; B07-A03; B07-F01; File Segment: CPI

B10-C04D: B14-H01

Chemical Fragment Codes (M2): *01* A544 A910 A940 A970 B515 C017 C100 C710 C720 M411 M730 M903 Q421 *02* D015 D016 D030 D160 F012 F014 F710 H4 H402 H422 H7 H721 H8 J5 J522 L9 L942 M1 M126 M133 M210 M211 M240 M283 M313 M321 M331 M342 M412 M511 M521 M530 M540 M720 M800 M903 M904 N209 N213 N241 N242 N262 N282 N305 N306 N309 N313 N341 N342 N362 N441 N480 N511 N512 P633 9817-35801-P 40014

03 B614 B711 B712 B720 B743 B744 B831 B832 F012 F013 F014 F015 F016 F017 F019 F123 F130 F199 F710 G010 G013 G019 G100 H401 H402 H421 H422 H521 H522 H541 H542 H7 H721 J5 J522 L9 L942 M1 M126 M129 M133 M141 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M272 M281 M282 M283 M311 M313 M321 M322 M331 M342 M373 M391 M392 M411 M413 M510 M522 M523 M530 M531 M532 M540 M710 M800 M903 M904 9817-35802-N 40014 00561

04 B414 B514 B614 B711 B712 B720 B743 B744 B831 B832 F012 F013 F014 F019 F123 F199 G010 G019 G100 H521 H522 H581 H582 H7 H721 J0 J011 J1 J171 J5 J581 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M250 M280 M283 M311 M315 M316 M321 M322 M333 M342 M343 M373 M381 M391 M392 M411 M413 M414 M510 M520 M521 M522 M530 M531 M532 M540 M710 M800 M903 M904 9817-35805-N 40014 00561

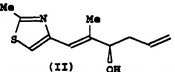
05 B614 B711 B720 B743 B831 F012 F013 F014 F019 F123 F710 G010 G013 G100 H401 H481 H521 H541 H581 H7 H722 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M272 M281 M283 M311 M315 M321 M333 M342 M373 M391 M392 M411 M413 M510 M521 M522 M530 M531 M540 M710 M800 M903 M904 9817-35806-N 40014 00561

06 F012 F014 F017 F163 H401 H481 J5 J581 M210 M211 M212 M240 M262 M281 M282 M313 M316 M321 M331 M333 M340 M342 M372 M381 M391 M413 M510 M521 M530 M540 M710 M903 M904 9817-35803-N 40014 00561 00262 *07* H7 H721 J4 J471 M220 M221 M222 M232 M262 M281 M320 M416 M710 M800

M903 M904 9817-35804-N 40014 00561 00262

Ring Index Numbers: ; 40014; 00561; 00262

Generic Compound Numbers: 9817-35801-P; 9817-35802-N; 9817-35805-N; 9817-35806-N; 9817-35803-N; 9817-35804-N



(INSERT IMAGE BMP "WOB3B13D.bmp")

?save temp Temp SearchSave "TD335" stored ?b 345;exs 05oct98 13:28:07 User301264 Session D786.2

File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat. 1998/UD=9839 (c) 1998 European Patent Office *File 345: The EPO is working to correct some garbled Japanese titles.

Set Items Description

Executing TD335 >>>SET HILIGHT: use ON, OFF, or 1-5 characters 1 PN="WO 9808849" S1 ?t s1/3/1